PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

02-233709

(43)Date of publication of application: 17.09.1990

(51)Int.CI.

CO8F 30/08

CO8L 43/04

(21)Application number: 01-055446

(71)Applicant: KANSAI PAINT CO LTD

(22)Date of filing:

08.03.1989

(72)Inventor: ISOZAKI OSAMU

NAKAI NOBORU IWAZAWA NAOZUMI

(54) RESIN, ORGANIC LIQUID, NON-AQUEOUS DISPERSION, AQUEOUS LIQUID, CURABLE COMPOSITION AND COATING COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain coating composition giving coated film having excellent curing properties, weatherability or acid resistance comprising a resin containing silanol group, hydrolyzable group bonded to silicon atom, epoxy group and carboxyl group, etc., and curing reaction catalyst such as organic metallic compound as principal components.

CONSTITUTION: The aimed coating composition is obtained by using curable composition obtained by adding at least one of organic metallic compound (e.g., aluminum alkoxide), Lewis acid (e.g., AlCl3), protonic acid (e.g., methane sulfonic acid) and a compound having Si-O-Al bonding e.g., aluminum silicate to a resin and nonaqueous dispersion containing a hydrolyzable group bonded to silanol group and/or silicon atom [e.g., group expressed by the formula (R' is 1-4C alkyl, etc.)] and epoxy group and carboxyl group, an organic liquid in which said resin is dissolved or dispersed in organic solvent (e.g., toluene) and an aqueous liquid obtained by neutralizing said resin with basic compound (e.g., monoethylamine) and liquefying.

- 0 - R '

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision



即日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平2-233709

®Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

43公開 平成2年(1990)9月17日

C 08 F 30/08 C 08 L 43/04 MNU LKA 8620-4 J 7921-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全32頁)

図発明の名称 樹脂、有機液体、非水分散液、水性液体、硬化性組成物及び塗料組成物

②特 頭 平1-55446

②出 願 平1(1989)3月8日

⑩発 明 者 磯 崎 理 神奈川県平塚市東八幡4丁目17番1号 関西ペイント株式 会社内

⑩発 明 者 中 井 昇 神奈川県平塚市東八幡 4 丁目17番 1 号 関西ペイント株式

会社内

⑩発 明 者 岩 沢 直 純 神奈川県平塚市東八幡 4丁目17番1号 関西ペイント株式

会社内

⑪出 願 人 関西ペイント株式会社 兵庫県尼崎市神崎町33番1号

明细杏

1. 発明の名称

樹脂、有機液体、非水分散液、水性液体、 硬化性組成物及び塗料組成物

2. 特許請求の範囲

- ① シラノール基及び/又は珪素原子に直接結合した加水分解性基、エボキシ基及びカルボキシル基を必須官能基成分として含有することを特徴とする問胎。
- ② 請求項第1項に記載の樹脂を有機溶剤に溶解又は分散してなる有機液体。
- ③ シラノール基及び/又は珪素原子に直接結合した加水分解性基、エポキシ基及びカルポキシル基を必須官能基成分として含有することを特徴とする非水分散液。
- ④ 請求項第1項に記載の樹脂を塩基性化合物で中和してなる中和物を水性化してなることを特徴とする水性液体。
- ⑤ 請求項第1項~第4項に記載のものに 有機金属化合物、ルイス酸)プロトン酸及び

Si-O-A & 結合を有する化合物から選ばれる 少なくとも1種の硬化反応触媒を含有することを 特徴とする硬化性組成物。

- ⑤ 請求項第1項~第5項に記載のものを必須 成分として含有することを特徴とする塗料組成 物。
- 3. 発明の詳細な説明

産業上の利用分野

本発明は、樹脂、有機液体、水性液体、硬化性組成物及び塗料組成物に関する。

従来の技術及びその問題点

樹脂の硬化方法としては、従来、水酸基合有樹脂を、例えば、ジイソシアネート、メラミン等の架橋剤で硬化させる方法が採用されている。しかしながら、ジイソシアネートを用いる場合には、得られる塗膜の耐候性が不充分となり、しかも質変を生じやすいという欠点がある。また、樹脂組成物のポットライフが短く、ジイソシアネートの毒性の問題もある。

一方、メラミン樹脂を用いる場合には、140

で程度以上の高温での焼付けが必要となり、得られる塗腹の耐酸性も不充分である。

1 液性で無毒性であって低温硬化性組成物として、例えば特開昭60-67553号にメククリロキシブロピルトリメトキシシラン等のアルコキシシランを含有するビニル重合体にアルミニウムキレート化合物を配合した組成物が開示されている。

しかしながら、上記従来の組成物では、アルコキシシランが加水分解して生じるシラノール基のみが架橋官能基であるため硬化には多量の水を要すること、この加水分解時に生ずる多量のアルコール等の副生物のため硬化物の物性が充分とはいえないこと、空気中の水分のみで硬化させる場合表面から硬化するため内部が硬化しにくくなり硬化物にチヂミを生じ易いこと等の欠点がある。

問題点を解決するための手段

本発明者は、上記した問題点を解決するために 鋭意研究を重ねてきた、その結果シラノール基及

- ⑤ 前記樹脂、有機液体、非水分散液及び水性液体に有機金属化合物、ルイス酸、プロトン酸及びSi-0-AL結合を有する化合物から選ばれる少なくとも1種の硬化反応触媒を含有することを特徴とする硬化性組成物、
- ⑥ 前記樹脂、有機液体、非水分散液、水性液体及び硬化性組成物を必須成分として含有することを特徴とする燃料組成物、

に関する。

本明細書において、珪素原子に直接結合した加水分解性基は水又は湿気により加水分解してシラノール基を生成する基である。該基としては、例えば下記一般式で表わされるものを挙げることができる。

び/又は珪素原子に直接結合した加水分解性基、 エポキシ基及びカルボキシル基を必須官能姦成分 として含有する樹脂は、貯蔵安定性に優れ、また 毎性の心配もなく、硬化性、耐候性、耐酸性に優れた塗腹が形成できることを見い出し、本発明を 完成するに至った。

即ち、本発明は

- ① シラノール基及び/又は珪素原子に直接 結合した加水分解性基(以下「シラン基」という。)、エポキン基及びカルポキシル基を必須 官能基成分として含有することを特徴とする樹' 脂
- ② 請求項第1項に記載の樹脂を有機溶剤に溶解又は分散してなる有機液体、
- ③ シラン基、エポキシ基及びカルボキシル基を必須官能基成分として含有することを特徴とする非水分散液、
- ④ 前記樹脂を塩基性化合物で中和してなる中 和物を水性化してなることを特徴とする水性液 体。

式中R・はC₁--。のアルキル基、R・・・~R・・・ は同一もしくは異なってC₁--。のアルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。

一般式において、「C₁~。のアルキル基」としては、例えばメチル、エチル、ロープロピル、isoプロピル、ローブチル、isoプチル、secプチル、tertプチル、ローペンチル、isoペンチル、ローオクチル、isoオクチル等を挙げることができる。「アリール基」としては、例えばペンる。また「アラルキル基」としては、例えばペン

ジル、フェネチル帯を挙げることができる。

また、上記した珪素原子に結合した加水分解性 基以外にも加水分解性基として⇒Si→H基を挙 げることができる。

本発明において、シラン基としては、貯蔵安定性、硬化性等の観点から上記一般式 (I)、(II)及びシラノール基で表わされるシラン基が好適である。

本発明において、エポキシ基としては、被膜の 硬化性が向上することから脂環式エポキシ基が好 適である。

本発明樹脂としては、例えば

- (a) シラン基とエポキシ基とを同一樹脂中に 含有するカルポン酸樹脂 (以下「(a) 樹脂」と いう。)、
- (b) シラン基を含有するカルボン酸樹脂 (l)、エボキシ基を含有するカルボン酸樹脂 (ll)、混合物 (以下「(b) 樹脂」という。)、
 - (c) シラン基を含有するカルポン酸樹脂

性、耐候性等が劣り、他方、約200000を上回ると粘度が上昇し塗装作業性が劣るものとなり 好ましくない。

上記樹脂としては例えば官能基を有するカルボン酸樹脂(A)と、該官能基と相補的に反応する官能基とエポキシ基とを有する化合物(B)及び樹脂(A)の官能基と相補的に反応する官能基とシラン基とを有する化合物(C)を反応させて得られる反応物を挙げることができる。

次に上記した各成分について述べる。

相補的に反応する基とはお互いに反応すること ができる基であって、例えば下記の表から適宜選 択できる。 (I) 、エポキシ基を含有する樹脂 (又は化合物) (Ⅲ) との混合物、(以下「(c) 樹脂」という。)、

(d) エポキシ基を含有するカルボン酸樹脂 (II) と、シラン基を含有する樹脂(又は化合物) (IV) との混合物(以下「(d) 樹脂」という。)、

等を挙げることができる。

次にそれぞれの樹脂について述べる.

(a) 樹脂/

該樹脂は1分子中にそれぞれ平均1個以上のカルボキシル基、エボキシ基及びシラン基を有し、GPCピーク分子量が約1000~20000の いではましくは約3000~8000のものである。カルボキシル基が平均1個より少ないと基ので性が劣るので好ましくない。カルボキシル基のでは耐候性、耐水性等の観点から平均50個以下であることが好ましい。また、エボキシ基及びシラン基が上記範囲を下回ると硬化性が劣るものとなり好ましくない。分子量が約1000未満では物

樹	Ria .	化	合物		
種類	官能基		種類	官能基	
	水酸基	(1)	化合物 (B)	·	
-	カルポキシル基	(2)		水酸基	(1)
	シラン基	(3)		シラン基	(3)
				エポキシ基	(4)
協脂(A)	イソシアネート基	(5)		イソシアネート基	(5)
				水酸基	(1)
:	水酸基	(1)	化合物(C)	カルポキシル基	(2)
	カルポキシル基	(2)		シラン基	(3)
	シラン基	(3)		エポキシ基	(4)
	エポキシ基	(4)		イソシアネート基	(5)
	イソシアネート基	(5)		,	
	•			メルカプト基	(6)
				アミノ (NH、NHa)基	(7)
	メルカプト基	(6)	-		
				不飽和基	(B)
	アミノ基 (NH、NHa) 基	(7)			

TO LEWA

相補的に反応する基は、前記表から適宜選択して組合わせることができるが、好適には次の組合 わせを挙げることができる。

樹脂 (A) /化合物 (B) の官能基の組合わせ (1)/(5) 、(2)/(4) 、(3)/(3) 、 (5)/(1)等、

樹脂(A)/化合物(C)の官能基の組合わせ(1)/(5)、(2)/(3)、(2)/(4)、(2)/(5)、(3)/(3)、(4)/(2)、(4)/(6)、(4)/(7)、(5)/(1)、(5)/(2)、(5)/(6)、(5)/(7)、(6)/(4)、(6)/(8)、(7)/(4)、(7)/(8)、(7)/(5)等。

樹脂(A)は前記官能基を有するものであれば特に制限なしに従来のものから適宜選択して使用できる。具体的には、例えばピニル樹脂、フッ素樹脂、ポリエステル樹脂、アルキド樹脂、シリコン樹脂、クレタン樹脂、ポリエーテル樹脂等のカルポキシル基含有樹脂を挙げることができる。

樹脂 (A) は、1分子中に、化合物 (B) 及び 化合物 (C) の官能基と反応する官能基を、平均 2個以上有するものであるが、樹脂中の官能基は 同一であっても、またお互に異なっていてもかま わない。更に、これらの官能基がカルボキシル基 であってもかまわない。該官能基がカルボキシル 基と同一のものである場合には1分子中のカルボ キシル基の数は3個以上有する必要がある。

樹脂(A)中の官能基が同一の場合には、例えば平均2個以上の水酸基を有する樹脂(A)を、イソシアネート基(5)を有する化合物(B)及びイソシアネート基(5)を有する化合物(C)と反応させるか、もしくは、平均2個以上のイソシアネート基(5)を有する樹脂(A)を、水酸基(1)を有する化合物(B)及び水酸基(1)を有する化合物(C)と反応させることができる。

また、樹脂(A)中の官能基が異なる場合には、例えばそれぞれ平均1個以上の水酸基(1)とカルボキシル基(2)を有する樹脂(A)を、イソシアネート基(5)を有する化合物(C)及びエポキシ(4)を有する化合物(B)と反応させることができる。

問脂(A)中の官能甚と反応する化合物(B)中の官能基が化合物(B)の有するエポキシ基と同一であってもさしつかえない。また、同様に樹脂(A)中の官能基と反応する化合物(C)中の官能基が化合物(C)の有するシラン基と同一であってもさしつかえない。

樹脂 (A) として、例えば水酸苺、イソシアネート苺、シラン苺、エポキシ苺等の官能基を有するものについて説明する。

[水酸基含有樹脂]

以下①~⑤のものを挙げることができる。

①水酸基含有ビニル系樹脂

水酸基合有重合性不飽和単量体 (a) カルボキシル基合有重合性不飽和単量体 (b) 及び必要に にじてその他の重合性不飽和単量体 (c) を単量 体成分とする重合体。

水酸基含有重合性不飽和単量体(a)

下記一般式(1)~(4)で表わされる化合物 を挙げることができる。

一般式(1)

T・は同一もしくは異なって C・・・・の 2 価の炭化 水素基を示し、 S 及び U はそれぞれ 0 ~ 1 0 の 監 数、ただし S と U の 和 は 1 ~ 1 0 で ある・

一般式(1)及U(2)における「ヒドロキシアルキル基」は $C_1 \sim 0$ 個のものである。具体的には、例えば $-C_2H_4OH$ 、 $-C_2H_6OH$ 、 $-C_4H_8OH$ 等を挙げることができる。

一般式 (4) における C₁~₂₀の 2 価炭化水素基 としては、 例えば - CH₂-、 - CH₂- CH₂-、

-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-CH₂-.

1
CH₃

-C.oHzo-, -C.zHza-, -C.aHza-

符を挙げることができる。

式中、R'は水素原子又はヒドロキシアルキル甚を示す。

式中、R「は前記と同じ意味を有する。

一般式(3)

式中、 Z は水素原子、メチル基を示し、 m は 2 ~ 8 の登散、 P は 2 ~ 1 8 の登散、 q は 0 ~ 7 の整数を示す。

一般式(4)

式中、乙は前記と同様の意味を有し、Ti及び

一般式 (1) の単盤体成分としては、例えば CH₂=CHOH

CH = CHOC . H . OH

苺を挙げることができる。

一般式 (2) の単費体成分としては、例えば

CH . = CHCH . OH

CH = CHCH = OCH = CH = OH

CH = CHCH = O (CH = CH = O) = H

CH = CHCH = O {CH = CH = O} -H

等を挙げることができる。

一般式(3)の単量体成分としては、例えば

CH = CHCOOC = H = OH

CH = CCH = COOC = H = OH

等を挙げることができる。

一般式 (4) の単景体成分としては、例えば、

CH2 = CCH3 COO (CH2 CHCH3 O) 5-6H

CH = CHCOO (CH = CH = O) 4 = H

CH = CCH = COO {CH = CH = O} - = H

CH = CHCOO (CH + CH + CH + CH + O) +-+H

CH:=CCH:COO(CH:CH:O):===(CH:CHCH:O):===H 等を挙げることができる。

更に、上記以外にも前記一般式 (1) ~ (4) で表わされる水酸基含有不飽和単量体とεカプロラクトン、γーバレロラクトン等のラクトン類との付加物等が使用できる。

カルボキシル基含有重合性不飽和単盤体 (b) 下記一般式 (5) 及び (6) で表わされる化合物 を挙げることができる。

一般式 (5)

式中、R²は水素原子又は低級アルキル基を表わ し、R³は水素原子、低級アルキル基又はカルポ キシル基を示し、R⁴は水素原子、低級アルキル

酸、無水フクル酸等)化合物 1 モルとの付加物も使用できる。

その他の重合性不飽和単量体 (c)

下記 (c-1)~ (c-6) のものを挙げることができる。

(c-1) オレフィン系化合物: 例えばエチレン、プロピレン、ブチレン、イソプレン、クロロブレン等。

基又はカルボキシ低級アルキル甚を示す。

一般式(6)

式中、Ruは水素原子又はメチル基を示し、m は前記と同様の意味を有する。

前記式 (5) において低級アルキル基としては C 4 個以外のもの、特にメチル基が好ましい。

一般式 (5) の例としては、例えばアクリル酸、メククリル酸、クロトン酸、イクコン酸、マレイン酸、無水マレイン酸、フマル酸等を挙げることができる。

また、一般式 (6)の例としては、例えば2-カルボキシエチル (メタ) アクリレート、2-カルボキシブロビル (メタ) アクリレート、5-カルボキシペンチル (メタ) アクリレート等を挙げることができる。

また、上記以外にも水酸基含有重合性不飽和単 量体 (a) 1 モルと無水ポリカルポン酸 (例えば 無水マレイン酸、無水イクコン酸、無水コハク

ルエーテル類、ベンジルビニルエーテル、フェネ チルビニルエーテル等のアラルキルビニルエーテ ル類等。

(c-3) ビニルエステル及びプロペニルエステル: 例えば酢酸ビニル、乳酸ビニル、酪酸ビニル、イソ酪酸ビニル、カプロン酸ビニル、イソカープロン酸ビニル、ピバリック酸ビニル、カプリン酸ビニル等のピニルエステル及び酢酸イソプロペニルプロピオン酸イソプロペニル等のプロペニルエステル等。

(c-4) アクリル酸又はメタクリル酸のエスエテル: 例えば、アクリル酸メチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸プナル、アクリル酸プチル、アクリル酸オクチル、アクリル酸オクチル、メククリル酸ラウリル酸プロピル、メククリル酸プロピル、メククリル酸プロピル、メククリル酸プロピル、メククリル酸フィッククリル酸フィッククリル酸スはメククリル酸の炭素数1~18のアル

キルエステル: アクリル酸メトキシブチル、メククリル酸メトキシブチル、アクリル酸メトキシエチル、アクリル酸エトキシブチルで、メククリル酸エトキシブチル等のアクリル酸又はメククリル酸の炭素数2~18のアルコキシアルキルエステル等。

(c-5) ビニル芳香族化合物: 例えば、スチレン、α-メチルスチレン、ビニルトルエン、ρ-クロルスチレン等。

(c-6) その他:アクリロニトリル、メタク リロニトリル等。

②水酸基含有フッ素樹脂

水酸基含有重合性不飽和単量体 (a). カルボキシル基含有重合性不飽和単量体 (b). 含フッ 素系重合性不飽和単量体 (d)及び必要に応じて その他の重合性不飽和単量体 (c)を単量体成分 とする重合体。

含フッ素系重合性不飽和単量体(d)

下記一般式 (7)及び (8)で表わされる化合物を挙げることができる。

CFC12、 (CF2)2CF3、 (CF2)3CF3、 CF2CH3、 CF2CH5、 CF2CH5、 CF3CH52、 CF3Br 、 CH2Br 等を挙げることができ

一般式 (7) で表わされる単盤体としては、例 まば

 $\mathsf{CF_z}\!=\!\mathsf{CF_z}$, $\mathsf{CHF}\!=\!\mathsf{CF_z}$, $\mathsf{CH_z}\!=\!\mathsf{CF_z}$, $\mathsf{CH_z}\!=\!\mathsf{CHF}$.

CC1F=CF: CHC1=CF: CC1:=CF: CC1F=CC1F .

CHF=CC1: CH:=CC1F. CC1:=CC1F

CF.CF=CF. CF.CF=CHF . CF.CH=CF. .

CF, CF=CH, CHF, CF=CHF, CH, CF=CF,

CH_CF=CH_ CF_CICF=CF_ CF_CCI=CF_.

CF_CF=CFC1. CF_C1CC1=CF_. CF_C1CF=CFC1.

CFC1_CF=CF_ . CF_CC1=CC1F . CF_CC1=CC1_ .

CCIF.CF=CC1. CC1.CF=CF. CF.CICC1=CC1.

CFC1*CC1*CC1* . CF*CF*CHC1. CC1F*CF*CHC1.

CF,CC1=CHC1 . CHF,CC1=CC1, CF,C1CH=CC1,

CF:C1CC1=CHC1 . CC1:CF=CHC1 . CF:1CF=CF:.

CF_BrCH=CF. . CF_CBr=CHBr . CF_C1CBr=CH..

CH_BrCF=CCl_. CF_CBr=CH_. CF_CH=CHBr.

CF_BrCH=CKF . CF_BrCF=CF. . CF_CF_CF=CF.

一般式(7)

式中、Xは同一もしくは異なってH、C Q、Br、F、アルキル基又はハロアルキル基を示す。ただし、式中に少なくとも1個のFを含有する。

一般式(8)

式中、Raは前記と同様の意味を有し、Raはフルオロアルキル基を示し、nは1~10の20数を示す。

一般式(7)における「アルキル基」は C_{1-6} 個好ましくは C_{1-6} 個のものである。具体的には、例えばメチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチル、ペンチル基等を挙げることができる。また「ハロアルキル基」は C_{1-6} 個好ましくは C_{1-6} 個のものである。具体的には例えば CF_2 、 CH_2 CH_3 CH_4 CH_5 $CH_$

CF,CF=CFCF3 . CF3CH=CFCF3 . CF2=CFCF3CHF2 .

CF3CF2CF=CH2 . CF3CH=CHCF3 . CF2=CFCF2CH3 .

CF3=CFCH2CH3 . CF3CH2CH=CH2 . CF3CH=CHCH3 .

CF2=CHCH2CH3 . CH3CF2CH=CH2 . CF4CH=CHCFH2 .

CH3CF3CH=CH3 . CH2=CFCH2CH3 .

CF: (CF:) CF=CF: CF: (CF:) CF=CF:

等を挙げることができる.

一般式(8)で表わされる単量体としては、例 えば

CH:= C-COO-C:H4-C.F:7

CH = | | CH = C - COO - C = H - - C | o F = |

等を挙げることができる。

③水酸基含有ポリエステル樹脂

多塩基酸(例えば(無水)フタル酸、イソフタ ル酸、テレフタル酸、(無水)マレイン酸、(無 水)ピロメリット酸、(無水)トリメリット酸、 (無水) コハク酸、セバチン酸、アゼライン酸、 ドデカンジカルボン酸等の1分子中に2~4個の カルポキシル基を有する化合物)と、多価アル コール(例えばエチレングリコール、ポリエチレ ングリコール、プロピレングリコール、ネオペン チルグリコール、1、6-ヘキサンジオール、ト リメチロールプロパン、ペンタエリスリトール、 グリセリン、トリシクロデカンジメクノール等の 1分子中に2~6個の水酸基を有するアルコー ル)とを水酸基及びカルボキシル基を有するよう にエステル反応により得られる。上記以外にも一 塩基酸(例えばヒマシ油脂肪酸、大豆油脂肪酸、 トール油脂肪酸、アマニ油脂肪酸等の脂肪酸や安

①カルボキシル基含有ビニル樹脂

カルボキシル基含有重合性不飽和単量体 (b) 及び必要に応じてその他の重合性不飽和単量体 (b)を単数体成分とする重合体。

②カルポキシル基含有フッ素系樹脂

含フッ素系重合性不飽和単量体 (d)、カルボキシル基含有重合性不飽和単量体 (b)及び必要に応じてその他の重合性不飽和単量体 (c)を単量体成分とする共重合体。これらの単量体成分は前記と同様のものが使用できる。

③カルポキシル基含有ポリエステル樹脂

前記多塩基酸と前記多価アルコールとを、エステル化して得られる樹脂を挙げることができる。



[シラン基合有樹脂]

前記水酸基含有樹脂と後記イソシアネート基含 有シラン化合物とを反応させて得られる樹脂、並びに、カルボキシル基含有重合性不飽和単量体 (b)、シラン基含有重合性不飽和単量体(e) 及び必要に応じてその他の重合性不飽和単量体 息香酸等)が必要に応じて使用できる。

④水酸基含有ポリウレタン樹脂

水酸基含有ビニル系樹脂、水酸基含有フッ素樹脂、水酸基含有ポリエステル樹脂等をポリイソシアネート化合物(例えば、トリレンジイソシアネート、キシレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイシソアネート、イソホロンジイソシアネート等)で変性させて得られるイソシアネート基を有さない樹脂。

⑤水酸基含有シリコーン樹脂

水酸基含有ビニル系樹脂、水酸基含有フッ素樹脂、水酸基含有ポリエステル樹脂等をシリコーン樹脂(例えば Z - 6 0 1 8、 Z - 6 1 8 8 (以上ダウコーニング社製品)、S H 5 0 5 0、S H 6 0 1 8、S H 6 1 8 8 (以上、東レシリコーン社製品))で変性させて得られるアルコキシシラン基及びシラノール基を有さない樹脂。

【カルポキシル基含有樹脂】

以下①~③のものを挙げることができる。

(c) を単重体成分とする共重合体等を挙げることができる。

イソシアネート基含有シラン化合物

下記一般式 (9) 及び (10) で表わされる化合物を挙げることができる。

各式中Yは同一もしくは異なって水素原子、水酸基、加水分解性基、Cine アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。R * はCine の2 価炭化水素基を示す。

Yの少なくとも1個は、水素原子、水酸基、加水分解性基である。

一般式 (9) 及び (10) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

OCNCaHaSi (OCaHa) a

OCNC.H.Si(OCH.).

OCNC.H.Si(OC.H.):

I
CH.

OCNC.H.Si(OCH.) : I CH.

OCNCH_Si(OC.Ha).

OCNCH_Si(OCH.).

OCNCH.Si (OC.H.)

OCNCH . Si (OCH .) .

等を挙げることができる。

また、上記以外にも前記水酸基含有シラン化合物を前記ポリイソシアネート化合物と反応させて得られる化合物が使用できる。

水酸基含有シラン化合物としては、例えば、下記一般式(11)~(13)で表わされる化合物を挙げることができる。

OCN-Si (OCH.) :

各式中、R[®]及びYは前記と同じ意味を有しR[®]はC_{1~10}の2価炭化水素基を示し、R[®]、R[®]及びYは同一もしくは異なっていてもよい。ただし、Yのいずれか1個は水素原子、水酸基、加水分解性基である。

一般式 (11) ~ (13) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば、

を挙げることができる。

シラン基含有重合性不飽和単量体(e)

1分子中に、少なくとも1個のシラン基と、ラ、 ジカル重合性不飽和基とを有する化合物である。 ラジカル重合性不飽和基としては、例えば

R^s | CH•=C-

CH = CHO-

CH2=CHCH2O-

式中、R^t は前記と同様の意味を有する。 等を挙げることができる。

シラン、ャー(メク) アクリロキシブロピルメチ ルジプロポキシシラン、ャー(メタ)アクリロキ シブチルフェニルジメトキシシラン、ァー(メ ク) アクリロキシブチルフェニルジエトキシシラ ン、ァー(メク)アクリロキシブチルフェニルジ プロポキシシラン、ャー (メタ) アクリロキシブ ロピルジメチルメトキシシラン、ァー(メタ)ア クリロキシブロピルジメチルエトキシシラン、 マー(メタ)アクリロキシプロピルフェニルメチ ルメトキシシラン、ァー (メタ) アクリロキシブ ロピルフェニルメチルエトキシシラン、ァー(メ タ) アクリロキシプロピルトリシラノール、ャー (メタ) アクリロキシプロピルメチルジヒドロキ シシラン、ャー(メタ)アクリロキシブチルフェ ニルジヒドロキシシラン、ァー (メタ) アクリロ キシプロピルジメチルヒドロキシシラン、ァー (メク) アクリロキシブロピルフェニルメチルヒ ドキシシラン、

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CC00-のシラン 基含有重合性不飽和単量体としては、例えば下記 一般式 (14)で表わされる化合物を挙げること ができる。

式中、R・、R・及びYは前記と同様の意味を有し、Yは同一もしくは異なっていてもよい。Yの少なくとも1個は水素原子、水酸基、加水分解性基である。

一般式 (14) で表わされる化合物の具体例と しては、例えば

マー (メタ) アクリロキシブロピルトリメトキシシラン、マー (メク) アクリロキシブロピルトリエトキシシラン、マー (メタ) アクリロキシブロピルトリブロポキシシラン、マー (メク) アクリロキシブロピルメチルジエトキシ
 (メク) アクリロキシブロピルメチルジエトキシ

を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=C 〇 のシラン基含有重合性不飽和単量体としては、例えば下記一般式(15)~(17)で表わされる化合物を挙げることができる。

$$CH_a = C - \begin{cases} R^{a} & Y & (15) \end{cases}$$

$$CH_{i}=C$$

$$CH_{s} = C - (17)$$

各式中、R*、R*及びYは前記と同様の意味を有し、Yは同一もしくは異なっていてもよい。Yの少なくとも1個は水素原子、水酸基、加水分解性基である。

一般式 (15) ~ (17) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

$$CH_{2} = CCH_{3} \qquad C_{2}H_{4} - Si(OCH_{3})_{3}$$

$$CH_{2} = CH - C_{2}H_{4} - Si(CH_{3})_{2}OCH_{3}$$

$$CH_{3} = CCH_{3} - C_{2}H_{4} - Si(OH)_{3}$$

$$CH_{3} = CH - C_{2}H_{4} - Si(CH_{3})_{2}OH$$

各式中、R®、R®及びYは前記と同様の意味を有し、Yは同一もしくは異なっていてもよい。Yの少なくとも1個は水素原子、水酸基、加水分解性基である。

一般式(18)及び(19)で表わされる化合物の具体例としては、例えば

CH2=CH-Si (OCH3) :

CHz=CH-Si(OCzHs):

CHz=CH-Si(OCHs) aCHs

CH = CH-Si(CH =) = OCH =

CH = CHCH = Si (OCH =) =

CH=CHCH2-Si(OCCH3)3

CH = CHSi (CH =) = N (CH =) =

等を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=C のシラン基合 有重合性不飽和単量体としては、例えば下記一般 式 (18)及び (19)で表わされる化合物を挙 げることができる。

CH = CH-Si (-) + ON (CH) +

等を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CHO-のシラン基合有重合性不飽和単量体としては、例えば下記一般式 (20)及び (21)で表わされる化合物を挙げることができる。

各式中、R®及びYは前記と同様の意味を有し、 Yは同一もしくは異なっていてもよい。Yの少な くとも1個は水素原子、水酸基、加水分解性基で ある。 一般式(20)及び(21)で表わされる化合物の具体例としては、例えば

等を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CHCH₂O-のシラン基含有重合性不飽和単量体としては、例えば下記一般式(22)及び(23)で表わされる化合物を挙げることができる。

を挙げることができる。

前記シラン基合有重合性不飽和単量体以外に も、該シラン基合有重合性不飽和単量体と、例え ば

ポリシラン化合物(例えば一般式(24)~ (26)で表わされる化合物)とを反応させて得 られるシラン基と重合性不飽和基とを有するポリ シロキサン不飽和単量体も同様に使用することが できる。

[ポリシラン化合物]

1分子中に、 珪素に直接結合した加水分解性基及び SiOHから選ばれる2個以上の基を有する化合物である。

各式中、R * 及びYは前記と同様の意味を有し、 Yは同一もしくは異なっていてもよい。Yのいず れか1個は水素原子、水酸基、加水分解性基である。

一般式(22)及び(23)で表わされる化合物の具体例としては、例えば

下記一般式(24)~(26)で表わされる化合物を挙げることができる。

上記ポリシロキサン不飽和単量体の具体例と しては例えば

各式中、Y^{*}は同一もしくは異なって水素原子、 水酸基及び加水分解性基、R^{Q*}は同一もしくは異 なってC_{1~}。アルキル基、アリール基、アラルキ ル基を示す。

一般式 (24) ~ (26) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば、ジメチルジメトキシ シラン、ジブチルジメトキシシラン、ジ iso-ブ

275132号公報のもの)及び下記した化合物 等を挙げることができる。

を挙げることができる。

また前記した以外にも前記ポリシラン化合物同志の総合物も使用できる。

上記ポリシロキサン不飽和単量体の具体例としては例えば

上記一般式 (14) の化合物と一般式 (24) ~ (26) の少なくとも1種の化合物とを、前者30~0.001モル%、後者70~99.999モル%反応させて得られるポリシロキサン系マクロモノマー (例えば特開昭62-

[エポキシ基含有樹脂]

前記水酸基含有樹脂と後記イソシアネート基合有エポキシ化合物とを反応させて得られる樹脂、並びに、カルボキシル基含有重合性不飽和単量体(b)、エポシシ基含有重合性不飽和単量体(f)及び必要に応じてその他の重合性不飽和単量体(c)を単量体成分とする共重合体を挙げることができる。

イソシアネート基含有エポキシ化合物

水産基含有エポキシ化合物と、前記ポリイソシアネート化合物とを反応させてエポキシ基とイソシアネート基が残るように反応させて得られるものを挙げることができる。

水酸基含有エポキシ化合物

下記一般式(27)~(37)で表わされる化合物を挙げることができる。

$$O \longrightarrow R^{\mathsf{T}} - OH$$
 (35)

各式中、R°、R°、R°及びnは前記と同じ 意味を有する。

一般式(27)~(77)で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

$$0 \longrightarrow \mathbb{R}^{r} - \mathsf{OH} \tag{3.1}$$

$$0 \longrightarrow \mathbb{R}^7 - 0 + \mathbb{C} - NH - \mathbb{R}^6 - NH + \mathbb{C} - 0 - \mathbb{R}^6 - 0 \longrightarrow \mathbb{R}^6$$

$$(32)$$

$$O \longrightarrow \mathbb{R}^{\tau} - O + C - \mathbb{R}^{\sigma} - C + O - \mathbb{R}^{\kappa} - O + H$$

$$(3.3)$$

$$0 \longrightarrow \mathbb{R}^{\tau} - 0 + (C - \mathbb{R}^{n} - 0) + H \qquad (3.4)$$

を挙げることができる。

エポキシ基含有重合性不飽和単量体 (f) としては1分子中にエポキシ基とラジカル重合性不飽和基とを有する化合物である。該エポキシ基は脂環式であっても脂肪族であっても良い。ラジカル 重合性不飽和基としては、例えば

$$CH_2 = C - C - O \qquad (39)$$

$$CH_{*} = C - C - O - R^{7} - O$$
 (40)

$$CH_{z} = C - C - O - R^{7} - O$$
 (4.1)

CH = CHCH = -0-

CH = - CHO -

CH . = CH-

式中R・は前記と同様の意味を有する。 等を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH_{*}=CCDO-のエポキシ基合有重合性不飽和単量体としては、例えば下記一般式 (38)~(50)で表わされる化合物を挙げることができる。

$$CH_{g} = C - C - O CH_{g} - O C$$

$$CH_{2} = C - C - O - R^{7} - O + C - R^{6} - O + C - N - R^{6} - N - C - O - R^{7}$$
(50)

各式中、R * 、R * 、R * は前記と同じ意味を有し、R * 、R * 及びR * は同一もしくは異なっていてもよい。wは 0 及び 1 ~ 1 0 の整数を示す。

一般式 (38) ~ (50) で表わされる具体例 としては、例えば

$$CH_{2} = CH_{2} = C - O - CH - CH_{2}$$

$$CH_{2} = CH - C - O - (CH_{2})_{3} - O$$

$$CH_{3} = C - C - O - (CH_{2})_{3} - O$$

$$CH_{2} = CH - C - O - (CH_{2})_{3}$$

$$CH_{3} = CH - C - O - (CH_{2})_{3}$$

各式中、R®及びR*は前記と同じ意味を有し、R®及びR*は同一もしくは異なっていてもよい。

一般式 (51) ~ (53) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

$$CH_{3} = C - C - O - (CH_{3})_{3} - O - O - CH_{3} - O -$$

R[®] | | ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CC-N- のエポキ II 0

シ含有重合性不飽和単量体としては、例えば下記 一般式 (51) ~ (53) で表わされるものを挙 げることができる。

R* | ラジカル重合性不飽和基がCH_{*}=CC-C- のエポキ | | 0

シ含有重合性不飽和単量体としては、例えば下記 一般式 (54) ~ (56) で表わされる化合物を 挙げることができる。

$$CH_{e} = C - C - R^{*}$$

$$CH_{z} = C - C - R^{7} - C - C + R^{6}$$
(5 6)

各式中、R®及びR'は前記と同じ意味を有し、 R®及びR'は同一もしくは異なっていてもよい。

ー般式 (54) ~ (56) で表わされる化合物 : の具体例としては例えば

等を挙げることができる。

R⁵ | ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CC-N- のエポキ | 0

シ含有重合性不飽和単量体としては、例えば下記
一般式(57)~(62)で表わされる化合物を

各式中、R[®]、R[®]、及びwは前記と同様の意味を有し、R[®]、R[®]、及びR[®]は同一もしくは異なってもよい。

一般式 (57) ~ (62) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

挙げることができる。

$$CH_{3} = \stackrel{R^{9}}{C} - C - N - R^{7} - O \qquad (5.7)$$

$$CH_{\bullet} = \stackrel{R^{\bullet}}{C} - C - N - R^{*} - O$$
 (58)

$$CH_{2} = C - C - N - C + R^{0} - OC$$

$$O \qquad (61)$$

を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CHCH₂0-のエポキシ基含有重合性不飽和単量体としては:例えば下記一般式(63)~(66)で表わされる化合物を挙げることができる。

$$CH_{\bullet} = CHCH_{\bullet}O - R^{\bullet} - CH_{\bullet} \qquad (63)$$

各式中、R®及びR[®]は前記と同様の意味を有し、R[®]は同一もしくは異なっていてもよい。

一般式 (63) ~ (66) で表わされる化合物の具体例としては、例えば

各式中、R⁵ 及びR⁷ は前記と同様の意味を有し、R⁷ は同一もしくは異なっていてもよい。

一般式 (67) ~ (69) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CH-のエポキシ 基含有不飽和単量体としては、例えば下記一般式 (70)~(72)で表わされる化合物を挙げる ことができる。

を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=CHO-のエポキシ 基合有不飽和単量体としては、例えば下記一般式 (67)~(69)で表わされる化合物を挙げる ことができる。

$$CH_2 = CHO - R^7 - C CH_2$$
 (67)

$$CH_{z}=CH-R^{z}-CH_{z}$$

$$(70)$$

$$CH_{\bullet}=CH-R^{7} - O \qquad (71)$$

各式中、R*及びR*は前記と同様の意味を有し、R*は同一もしくは異なっていてもよい。

一般式 (70) ~ (72) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

を挙げることができる。

ラジカル重合性不飽和基がCH₂=C-〇→のエポキシ 語合有不飽和単量体としては、例えば下記一般式 (73) ~ (77) で表わされる化合物を挙げることができる。

$$CH_{8} = C - CH_{8} = C - CH_{8}$$
 (73)

$$CH_{z} = C - O - R' - O$$
 (7 4)

$$CH_{s} = C - (7.5)$$

を挙げることができる。

(a) 樹脂で使用する化合物(B)は、前記 樹脂(A)中の官能基と反応する官能基とエポキ シ基とを1分子中にそれぞれ1個以上有するもの である。該樹脂(A)中の官能基と反応する官能 基がエポキシ基と同一のものであってもさしつか えない。該官能基がエポキシ基と同一の場合に は、1分子中にエポキシ基を2個以上含有する必 要がある。

代表的な化合物 (B) については前記水酸基含 有エポキシ化合物、前記イソシアネート基含有エ ポキシ化合物、シラン基含有エポキシ化合物、ポ リエポキシ化合物等を挙げることができる。

[シラン基含有エポキシ化合物]

下記一般式 (78)~(81)で表わされる化

$$CH_{s}=\overset{R^{\bullet}}{C}-\overset{\bullet}{\longleftarrow}-R^{\bullet}-\overset{\bullet}{\longleftarrow}0 \quad . \tag{7.6}$$

各式中、R®、R®及びR®は前記と同様の意味を有し、R®及びR®は同一もしくは異なっていてもよい。

一般式 (73) ~ (77) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

合物を挙げることができる。

各式中、R®及びR*は、前記と同じ意味を有し、R*は同一もしくは異なっていてもよい。Yは同一もしくは異なって水素原子、水酸基、加水分解性基、C 、。アルキル基、アリール基、アラルキル基を示す。ただし、Yの少なくとも1個は

水素原子、水酸基又は加水分解性基である。

一般式 (78) ~ (81) で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

$$CH_{a} - C - CH_{a} - O - CH_{a} - C - CH_{a} - CH_{a} - C - CH_{a} - CH_{a} - C - CH_{a} - CH$$

等を挙げることができる。

また、上記した以外にも一般式(78)~(81)で表わされる化合物を後記ポリシラン化合物 [例えば一般式(24)~(26)で表わされる化合物] と縮合させて得られる化合物も使用できる。具体的には、例えば下記のものを挙げることができる。

[ポリエポキシ化合物]

下記一般式(82)~(89)で表わされる化合物を挙げることができる。

式中、R®及びR®及びwは前記と同じ意味を有し、R®及びR®は同一もしくは異なっていてもよい。また、R®は同一もしくは異なってCinoのアルキル基、フェニル基、アリール基、アラルキル基、R®は同一もしくは異なって水素原子、Cinoのアルキル基を示す。

一般式(82)~(89)で表わされる化合物 の具体例としては、例えば

等を挙げることができる。

また、上記以外にも、例えば下記のものが使用できる。

如き有機ジイソシアネートそれ自体、またはこれ らの各有機ジイソシアネートと多価アルコール、 低分子量ポリエステル樹脂もしくは水等との付加 物、あるいは上記した如き各有機ジイソシアネー ト同志の重合体、更にはイソシアネート・ピウ レット体等が挙げられるが、それらの代表的な 市販品の例としては「バーノックD-750、 -800. DN-950. -9706L< t 15-455」 [以上、大日本インキ化学工業 もしくはN3390」[西ドイツ国バイエル社 製品]、「タケネートロー102、-202、 - 1 1 0 N もしくは - 1 2 3 N 」 [武田薬品工業 剱製品]、「コロネートレ、HL、EHもしくは 203」 [日本ポリウレタン工業㈱製品] または 「デュラネート24A-90CX」 [旭化成工業 餓製品〕等である):

0 0 - C-0-CH - 0 と多塩基酸との付加物: 分子中に、例えば () 等の不飽和基を有するエ ステル化物(例えば、テトラヒドロ無水フタル 酸、トリメチロールプロバン及び1、4ープタン ジオール等をエステル化反応して得られるGPC ピーク分子量900のエステル化物)を過酢酸等 で酸化させて得られるもの等が挙げられる。

上記した(a)樹脂以外にもエポキシ基含有重合性不飽和単量体(f)、シラン基含有重合性不飽和単量体(e)、カルポキシル基含有不飽和単量体(b)及び必要に応じてその他の重合性不飽和単量体(c)を単量体成分とする共重合体を学げることができる。

(b)樹脂

シラン基を含有するカルボン酸樹脂(I)は、 1分子中にそれぞれ平均1個以上のカルボキシル基とシラン基を有し、GPCピーク分子量約 1000~20000、好ましくは約3000 ~80000のものである。

カルボキシル基が平均1個より少ないと硬化性 が劣るので好ましくない。カルボキシル基の数は 耐候性、耐水性等の観点から平均50個以下であ

約20000を上回ると粘度が上昇し遠装作業 性が劣るものとなり好ましくない。

樹脂(II)としては、例えば前記(a)樹脂に記載のものを用いてシラン基を含有させないようにして調製して得られるエポキシ基及びカルポキシル基を含有する樹脂を使用することができる。

樹脂(I)と樹脂(II)は、通常エポキシ基/シラン基との比が約1/5~100/1、好ましくは約1/1~10/1になる様に配合できる。 樹脂(I)及び樹脂(II)のエポキシ基とシラン 基が上記範囲を下回ると硬化性に劣り、耐キシロール性、硬度、機械的特性に劣る塗膜となるので 好ましくない。

(c) 樹脂

シラン基を含有するカルボン酸樹脂 (I) としては例えば前記 (b) 樹脂に記載のものと同様のものが使用できる。カルボン酸樹脂 (I) は前記と同様の理由から同範囲のシラン基数、カルボキシル基数、分子量を有することができる。

・ることが好ましい。また、シラン基が上記範囲を下回ると硬化性が劣るものとなり好ましくない。 分子量が1000未満では物性、耐候性等が劣り、他方、約200000を上回ると粘度が上昇し塗装作業性が劣るものとなり好ましくない。

樹脂 (I) としては、例えば前記 (a) 樹脂に記載のものを用いてエポキシ基を含有させないように調製して得られるシラン基及びカルポキシル基を含有する樹脂を使用することができる。

エポキシ基を含有するカルボン酸樹脂(II)は、1分子中にそれぞれ平均1個以上のカルボキシル基、及びエポキシ基を有し、GPCピーク分子量が約100~2000のものである。カルボキシル基が平均1個より少ないと硬化性が劣るのでよい。カルボキシル基の数は耐候性、耐い。また、エポキシ基が上記範囲を下回るとでい。また、エポキシ基が上記範囲を下回るとで化性が劣るものとなり好ましくない。分子量が約1000未満では物性、耐候性等が劣り、他方、

エポキシ基を含有する樹脂(III)としては、例 えばカルポキシル基を含有しない水酸基含有樹脂 (例えば前記水酸基含有樹脂からカルポキシル基 成分を除いて製造したもの)と前記イソシアネー ト基含有エポキシ化合物とを反応させて得られる 樹脂、並びに、エポキシ基含有重合性不飽和単量 体(f)及び必要に応じてその他の重合性不飽和 単量体(c)を単量体成分とする重合体を挙げる ことができる。

また、エポキシ基を含有する化合物 (Ⅲ) としては前記ポリエポキシ化合物と同様のものを使用することができる。

制脂又は化合物(III)は、1分子中に平均1個以上のエポキシ基を有し、GPCピーク分子量が約100~200000、好ましくは約150~8000のものである。エポキシ基が上記範囲を下回ると硬化性が劣るものとなり好ましくない。分子量が約100未満では物性、耐候性等が劣り、他方、約20000を上回ると粘度が上昇し塗装作業性が劣るものとなり好ましくな

61.

樹脂(1)と樹脂又は化合物(凹)は、通常エポキシ基/シラン基との比が約1/5~100/1、好ましくは約1/1~10/1になる様に配合できる。エポキシ基とシラン基が上記範囲を下回ると硬化性に劣り、耐キシロール性、硬度、機械的特性に劣る塗膜となるので好ましくない。

(d) 樹脂

エポキシ基を含有するカルポン酸樹脂 (II) としては、前記 (b) 樹脂に記載の樹脂と同様のものを使用することができる。カルボン酸樹脂 (II) は前記と同様の理由から同範囲のエポキシ基数、カルボキシル基数、分子量を有することができる。

シラン基を含有する樹脂 (IV) としては、カルボキシル基を含有しない水酸基含有樹脂 (例えば、前記水酸基含有樹脂からカルボキシル基成分を除いて製造したもの) と前記イソシアネート基合有シラン化合物とを反応させて得られる樹脂、

にも、(a)~〔d)樹脂から選ばれる少なくと も1種の樹脂とカルボン酸樹脂(又は化合物) (シラン基及び/又はエポキシ基を有することが できる。) との混合物:シラン基とエポキシ基を 有する樹脂(又は化合物)とカルポン酸樹脂(又 は化合物)(シラン基及び/又はエポキシ基を有す ることができる。)との混合物:シラン基含有樹 脂(又は化合物)、エポキシ基含有樹脂(又は化 合物)、カルボン酸樹脂(又は化合物)(シラン基 及び/又はエポキシ基を有することができる。) との混合物等も使用できる。 該シラン基及び/又 はエポキシ基を有さないカルボン酸樹脂は例えば 前記シラン基及び/又はエポキシ基を有するカル ポン酸樹脂の製造においてシラン基及びエポキシ 基を有する成分を使用しないで製造することによ り得られるものが使用できる。

前記した各配合成分は、従来公知の方法で得ることができる。即ち、水酸基とイソシアネート基との反応、シラン基の縮合反応、共重合反応等は従来公知の方法に基づいて実施できる。例え

並びに、前記シラン基含有重合性不飽和単量体 (e)及び必要に応じてその他の重合性不飽和単 量体(c)を単量体成分とする重合体を挙げるこ とができる。

また、シラン基を含有する化合物 (Ⅳ) としては、前記ポリシラン化合物と同様のものを使用することができる。

樹脂又は化合物(Ⅳ)は、1分子中に平均1個以上のシラン基を有し、GPCピーク分子量が約110~200000、好ましくは約130~8000のものである。シラン基が上記範囲を下回ると硬化性が劣るものとなり好ましくない。分子量が約110未満では物性、耐候性等が劣り、他方、約200000を上回ると粘度が上昇し塗装作業性が劣るものとなり好ましくない。樹脂(Ⅱ)と樹脂(Ⅳ)又は化合物(Ⅳ)は、通常エポキシ基/シラン基との比が約1/5~100/1、好ましくは約1/1~10/1になる様に配合できる。

本発明において、上記(a)~(d)樹脂以外

ば水酸基とイソシアネート基との反応は窒温~ 130℃で30~360分間程度で充分であ る。シラン基の縮合反応は酸触媒(例えば塩化水 素酸、硫酸、ギ酸、酢酸等)の存在下で約40~ 150℃程度で約1~約24時間加熱で充分であ る。また共重合反応としては、通常のアクリル樹 脂やビニル樹脂等の合成反応と同様の方法、条件 で得ることができる。この様な合成反応の一例と しては、各単量体成分を有機溶剤に溶解もしく は、分散せしめ、ラジカル重合開始剤の存在下で 60~180℃程度の温度で撹拌しながら加熱す る方法を示すことができる。反応時間は、通常 1~10時間程度とすればよい。また、有機溶剤 としては、使用する単量体又は化合物と不活性な もの、例えばエーテル系溶媒、エステル系溶媒、 炭化水素系溶媒等を使用できる。炭化水素系溶媒 を用いる場合には、溶解性の点から他の溶媒を併 用することが好ましい。またラジカル開始剤とし ては、通常用いられているものをいずれも用いる ことができ、その一例として、過酸化ペンゾイ

ル、 t ー ブチルパーオキシー 2 ー エチルヘキサノエート、 等の 過酸化物、アゾイソブチルニトリル、アゾピスジメチルバレロニトリル等のアゾ化合物 等を挙げることができる。

本発明樹脂において、前記した樹脂又は共重合体を他の樹脂(例えばビニル樹脂、ポリエステル樹脂、ウレクン樹脂、シリコン樹脂、エポキシ樹脂等)と化学結合させた変性樹脂も同様に使用することができる。

本発明樹脂に水酸基及びカルボキシル基から選ばれる少なくとも1種の官能基を有する化合物を混合すると硬化性に優れた塗腹が形成できることから好ましい。該化合物は1分子中に該官能基を平均2個以上有し、GPCピーク分子量約1000~2000のものが好適である。

本発明有機液体は、前記樹脂を例えばトルエン、キシレン等の炭化水素系溶剤、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケトン系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶

リル、 2 ーヒドロキシ(メク)アクリレート、ヒドロキシブロビル(メク)アクリレート、(メク)アクリレート、(メク)アクリルアミド、アクリル酸、メタクリル酸、スチレン、ビニルトルエン)アクリルアミドなどのモノマーを多く含んでい要に応じていましい。又、非水分散液の粒子は必要に応じなけるといるといるではジビニルペンでよりである。 セングリコールジメククリレート等の多官能モノマーを共重合することによって行なえる。

非水分散液に用いる有機溶剤には、該重合により生成する分散重合体粒子は実質的に溶解しないが、上記分散安定剤及びラジカル重合性不飽和単量体に対しては、良溶媒となるものが包含される。使用し得る有機液体としては、例えば、ペンクン、ヘキサン、ヘブタン、オクタン、ミネラルスピリット、ナフサ等の脂肪族炭化水素:ペン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素:アルコール系、エーテル系、エステル系及びケトン

削、ジオキサン、エチレングリコールジエチルエーテル等のエーテル系溶剤、ブクノール、プロバノール等のアルコール系溶剤等に、溶解又は分散することにより得られるものである。

本発明非水分散液は該樹脂を含有する非水分散液である。

非水分散液について次に述べる。

系溶剤、例えばイソプロピルアルコール、nープ チルアルコール、イソブチルアルコール、オクチ ルアルコール、セロソルブ、ブチルセロソルブ、 ジエチレングリコールモノブチルエーテル、メチ ルイソプチルケトン、ジイソプチルケトン、エチ ルアシルケトン、メチルヘキシルケトン、エチル ブチルケトン、酢酸エチル、酢酸イソブチル、酢 酸アシル、2-エチルヘキシルアセテート等が挙 げられ、これらはそれぞれ単独で使用してもよ く、2種以上混合して用いることもできるが、一 般には、脂肪族炭化水素を主体とし、これに適宜 芳香族炭化水素や上記の如きアルコール系、エー テル系、エステル系またはケトン系溶剤を組合わ せたものが好適に使用される。さらに、トリクロ ロトリフルオロエタン、メタキシレンヘキサフル オライド、テトラクロロヘキサフルオロブタンな ども必要により使用できる。

上記単量体の重合はラジカル重合開始剤を用いて行なわれる。使用可能なラジカル重合開始剤としては、例えば、2.2-アゾイソブチロニトリ

ル、2、2 - アゾビス(2、4 - ジメチルバレロニトリルなどのアゾ系開始剤: ベンゾイルバーオキシド、ラウリルパーオキシド、tertープチボーオクトエートなどの過酸化物系開始にが、近合に開始では、近合に供力が増けれる単量体100重量部当り0、2~10重量には動力を定剤を開始が通過できるが適当である。 短期に応じて広い範囲から選択できるが、一般には動力に応じて広いには動力によりが重要にはいかがしていましたが、100重量ができるが適当である。

本発明においては、分散安定剤樹脂と重合体粒子とを結合させることによって、非水分散液の貯蔵安定性を向上させるとともに、透明性、平滑性、機械的特性に優れた硬化膜を形成することができる。該分散安定剤樹脂と重合体粒子とを結合させる方法として、重合性二重結合を有する分散安定剤の存在下でラジカル重合性不飽和単量体を重合させることによって行なうことができ

るものであり、該官能基成分が分散安定剤成分、 粒子成分中に同一もしくは異なって存在すること ができる。更に、該非水分散液には有機溶液型の 樹脂をバインダー成分として添加することができ る。該バイングー成分を添加した場合には上記3 成分の官能基が分散安定剤成分、粒子成分、バイ ンダー成分中に同一もしくは異なって存在するこ とができる。代表的な例として、例えばエポキシ 基、シラン基及びカルポキシル基を同一樹脂中に 有する分散安定剤(例えば(a)樹脂)の存在下 で上記官能基を有さないラジカル重合性不飽和単 量体を重合させた非水分散液及びこの非水分散液 にバイングー成分(例えば(d)樹脂)を配合し た非水分散液、上記基を有さない分散安定剤の存 在下でエポキシ基、シラン基及びカルポキシル基 を有する単量体を必須成分とし、重合させた非水 分散液及びこの非水分散液に上記官能益を有さな いパインダー成分を配合した非水分散液、エポキ シ基を有する分散安定剤の存在下で、カルポキシ ル基を必須成分とする単量体を重合させたのちシ る.

重合性二重結合を導入する方法としては、該樹脂中のオキシラン基の一部にアクリル酸、メククリル酸、イクコン酸などのα、βーエチレン性不飽和モノカルボン酸を付加するのが、もっとも便利であるが、その他にあらかじめ樹脂中に含有させておいた水酸基にイソシアノエチルメククリレートなどのイソシアネート基含有単量体を付加する方法などがある。

更に、分散剤安定剤と重合性粒子とを結合させる方法として、上記した以外に、重合体粒子を形成する単量体成分として、例えばマーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、マーメクリロキシプロピルトリメトキシシラン、マーメクリロキシブロピルトリンラノール等の反応性単量体を使用することによって結合できる。

本発明非水分散液は、シラン基、エポキシ基及 びカルボキシル基を必須官能基成分として含有す

ラン基含有成分を配合した非水分散液及びこの非水分散液にバイングー成分(例えば (d) 樹脂)を配合した非水分散液等を挙げることができ

本発明非水分散液は、前記した構成を有することができ、しかも塗装後の粘度が高くなためにクレ、流れ等のない仕上り外観に優れた腹いの形成できる。更にその形成された被膜は、被腹の連続相がシロキサン結合を有する光、化学的のはな被膜であり、該被膜中の重合体粒子成液が放定な被膜であり、该ではれているので、光、化学の性域分により補強されているので、光、化学の性域の機械的特性に優れ、しかも耐衝撃性等の機械的特性に優れ、

本発明水性液体は前記樹脂中のカルボキシル基の一部もしくは全部を塩基性化合物で中和させ水性化することにより得ることができる。水性液体で使用する樹脂酸価は、カルボキシル基合有樹脂の酸価が約20~200、好ましくは約30~

本発明硬化性組成物は、前記樹脂、有機液体及び水性液体に(1)有機金属化合物、(2)ルイス酸、(3)プロトン酸及び(4)Si-O-A & 結合を有する化合物から選ばれる少なくとも1種の硬化反応触媒を含有させてなるものである。

(1)有機金属化合物

例えば金属アルコキシド化合物、金属キレート 化合物、金属アルキル化合物等を挙げることがで

ル、ドデシル、トリデシル、テトラデシル、オクタデシル基等を、アルケニル基としては、ビニル、アリル基等をそれぞれ例示できる。

一般式(90)で表わされるアルミニウムアル コラート類としては、アルミニウムトリメトキシド、アルミニウムトリエトキシド、アルミニウムトリーロープロポキシャンでは、アルミニウムトリーロープトキシド、アルミニウムトリーをですがあり、特にアルミニウムトリープトキシド、アルミニウムトリーをで ー サイソプロポキシド、アルミニウムトリー ター マルミニウムトリー 5 年でアルミニウムトリー 7 トキシド・アルミニウムトリー 7 トリーブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシド・アルミニウムトリーローブトキシドを使用するのが好ましい。

チタニウムキレート化合物は、例えば一般式

[式中、w及びRiは前記と同じ意味を示す。] で表わされるチクネートを挙げることができる。 ㅎ 집.

[金属アルコキシド化合物]

例えばアルミニウム、チクニウム、ジルコニウム、カルシウム、バリウム等の金属類にアルコキシ基が結合した化合物を挙げることができる。これらの化合物は会合していてもかまわない。中でも好ましくはアルミニウムアルコキシド、チクニウムアルコキシド及びジルコニウムアルコキシドである。これら好ましい金属アルコキシド化合物について下記に例示する。

アルミニウムアルコキシドは、例えば一般式

[式中、R」は、同一もしくは異なって炭素数 1~20のアルキル基又はアルケニル基を示す。]

で表わされるアルミニウムアルコキシドを挙げる ことができる。

炭素数 1 ~ 2 0 のアルキル基としては、前記炭素数 1 ~ 1 0 のアルキル基に加えて、ウンデシ

一般式(91)で表わされるチクネート類とし ては、wが1のものでは、テトラメチルチクネー ト、テトラエチルチタネート、テトラーn-ブロ ピルチタネート、テトライソプロピルチタネー ト、テトラーnープチルチタネート、テトライソ ブチルチタネート、テトラーtert- ブチルチゥ ネート、テトラーローペンチルチタネート、テト ラーローヘキシルチクネート、テトライソオクチ ルチクネート、テトラーn-ラウリルチタネート 等があり、特にテトライソプロピルチクネート、 テトラーn-プチルチタネート、テトライソプチ ルチタネート、テトラーtert-プチルチタネート 等を使用すると好適な結果を得る。また、wが 1以上のものについては、テトライソプロピルチ クネート、テトラーnーブチルチタネート、テト ライソプチルチタネート、エトラーtert-ブチル チクネートの2量体から11量体(一般式 (91)におけるw=1~10)のものが好適な 結果を与える。

ジルコニウムキレート化合物は、例えば一般

式

$$R_{1,1}0 = \begin{cases} 0R_{1,1} & 0R_{1,1} \\ 1 & 1 \\ 2r - 0 & 2r - 0R_{1,1} \\ 0R_{1,1} & 0R_{1,1} \end{cases}$$
 (92)

〔式中、w及びRiiは前記と同じ意味を示す。〕

· で表わされるジルコネートを挙げることができる。

ケト・エノール互変異性体を構成し得る化合物としては、 βージケトン類(アセチルアセトン等)、 アセト酢酸エステル類(アセト酢酸エチル類)、 及び β位に水酸基を有するケトン類(マロン酸 ステルデヒド類(サリチルアルデヒド類(サリチルアルデヒド等)、 β位に水酸基を有するエステル類(サリチル酸メチ・酸基を有するエステル類(サリチル酸メチ・酸基を有することができる。特に、アセト酸エステル類、 βージケトン類を使用すると好適な結果が得られる。

アルミニウムキレート化合物としては、前記アルミニウムアルコキシド1モルに対し、上記ケト・エノール互変異性体を構成し得る化合物を通常3モル以下程度のモル比で混合し、必要に応じてきた。特に好ましいアルミニウムキレート化合物としては、例えば、トリス(エチルアセトアセテート)アルミニウム、トリス(イソプロピアセテート)アルミニウム、トリス(イソプロピアセテート)アルミニウム、トリス(イソプロピアセテート)アルミニウム、トリス(イソプロピアセテート)アルミニウム、トリス(イソプロピアセテート)アルミニウム、トリス(イソプロピア

[金属キレート化合物]

アルミニウムキレート化合物、チタニウムキレート化合物、ジルコニウムキレート化合物が好ましい。また、これらのキレート化合物のなかでも、ケト・エノール互変異性体を構成し得る化合物を安定なキレート環を形成する配位子として含むキレート化合物が好ましい。

ルアセトアセテート) アルミニウム、トリス (nーブチルアセトアセテート) アルミニウム、 イソブロポキシビス (エチルアセトアセテート) アルミニウム、ジイソブロポキシエチルアセトアル セテートアルミニウム、トリス (アセチルアアセト) アルミニウム、トリス (ブロピオニルアセトナト) アルミニカム、アセチルアロピオニルアセトナト) アルミニム、アセチルアセナト・ビス (アセチルアセトナト) アルミニウム、トリス (アセチルアセトナト) アルミニウム、トリス (アセチルアセトナト) アルミニウム等を挙げることができて

チクニウムキレート化合物としては、前記チクニウムアルコキシド1モルに対し、上記ケト・エノール互変異性体を構成し得る化合物を通常4モル以下程度のモル仕で混合し、必要に応じて加熱することにより好適に調整することができる。特に好ましいチクニウムキレート化合物としては、例えば、ジィソブロポキシ・ビス(エチルアセト

アセテート) チクネート、ジイソプロポキシ・ビス (アセチルアセトナト) チクネート、ジイソプロポキシ・ビス (アセチルアセトナト) チクネート等を挙げることができる。

ジルコニウムキレート化合物としては、前記ジルコニウムアルコキシド1 モルに対し、上記を開発を構成し得る化合物を応応を構成し得る化合物を応応を構成し得る化合物を応応が存在し、必要により好適に調整することにより好適に調整することにより好適に調整することにより好適に対すして、例えば、テトラキス(アセチルアロンム、テトラキス(カープロンス・テトランルコニウム、テトランルコニウム、テトランルコニウム、テトランルコニウム、テトランルコニウム、テトランルコニウム・デートンシルコニウムを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、カースを挙げることができまれて、上の人を挙げることがある。

該アルミニウムキレート化合物、ジルコニウム キレート化合物、チクニウムキレート化合物は、 いずれか1種を用いても良いし、2種以上を適宜

クンスルホン酸、エクンスルホン酸、トリフロロトクンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸、Pートルエンスルホン酸等の有機プロトン酸類:リン酸、亜リン酸ホスフィン酸、ホスホン酸、硫酸、過塩素酸等の無機プロトン酸類を挙げることができる。

(4) Si-O-A & 結合を有する化合物 該化合物としては、具体的には例えばケイ酸アルミニウムを挙げることができる。

上記硬化反応触媒の中でも金属キレート化合物、 は硬化性に優れた塗膜を形成できることからこの ものを使用することが好ましい。

(1)~(3)架橋反応硬化剤の配合量は前記 樹脂組成物、有機液体及び水性液体の固形分 100重量部に対して0.01~30重量部程度 とするのが適当である。この範囲より少ないと架 橋反応硬化性が低下する傾向にあり、又この範囲 より多いと硬化物中に残存して耐水性を低下させ る傾向にあるので好ましくない。好ましい配合量 は0.1~10重量部で、より好ましい配合量は 併用しても良い。

[金属アルキル化合物]

該化合物はアルミニウム、亜鉛等の金属にアルキル基、好ましくはCineoのアルキル基が結合したものである。具体的には、例えばトリエチルアルミニウム、ジエチル亜鉛等を挙げることができる。

(2) ルイス酸

金属ハロゲン化物又は金属にハロゲンと他の置換基を共有する化合物並びにこれらの化合物の錯塩を挙げることができる。具体的には、例えばAlCla、AlCra、AlFa、AlEtCla、AlEtaCla、AlEtaCla、AlEtaCla、AlEtaCla、AlEtaCla、AlEtaCla、AletaCla AletaCla、AletaCla、AletaCla AletaCla Al

(3) プロトン酸

該プロトン酸としては、具体的には、例えばメ

1~5重量部である。

また(4) 架橋反応硬化剤の配合量は前記樹脂、有機液体及び水性液体の固形分100重量部に対して1~100重量部程度とするのが適当である。この範囲より少ないと架橋硬化性が低下する傾向にあり、又この範囲より多いと塗膜の物性が低下する傾向にあるので好ましくない。

本発明塗料組成物は前記樹脂組成物、有機液体、水性液体及び硬化性組成物を必須成分として 含有するものである。

該塗料組成物には必要に応じて、例えば顔料、 顔料分散剤、流動調整剤等を添加することができ る。更に、貯蔵安定性を向上させる目的として前 記キレート化剤や硬化性を向上させるのに前記ポ リエポキシ化合物等も添加することができる。

該顔料としては、例えば無機顔料、有機顔料等を配合できる。無機顔料としては、酸化物系(二酸化チタン、ベンガラ、酸化クロム等)、水酸化物系(アルミナホワイト等)、硫酸塩系(沈降性硫酸パリウム等)、炭酸塩系(沈降性炭酸カル

シウム系等)、硫酸塩系(クレー等)、炭素系(カーボンブラック等)、金属粉(アルミニウム粉、ブロンズ粉、亜鉛末等)が挙げられる。また有機顔料としては、アゾ系(レーキレッド、ファーストエロー等)、フタロシアニン系(フタロシアニンブルー等)を挙げることができる。

本発明塗料組成物は例えば静電塗装(ベル型、 REA型等)、エアースプレー塗装、ハケ塗装、 ローラー塗装、浸漬塗装等の従来用いられている 手段によって塗装することができる。

本発明逸料組成物は各種金属もしくは各種ブラスチック系材に対してプライマーとして使用したり、また中塗り、上塗り用塗料として使用できる。

作用

本発明の樹脂組成物は、前記硬化反応触媒の存在下でエポキシ基、シラン基及びカルボキシル基とが比較的低温で反応が進行し硬化性に優れた樹脂硬化物を得ることができる。

発明の効果

本発明組成物によれば以下の様な優れた効果が

ガードナー粘度 (25℃) Pの有機溶剤に溶解した お問語溶液を得た。

実施例 2

実施例1の樹脂溶液固形分100部に対してトリス (アセチルアセトナト) アルミニウム1部添加した。

実施例3

(部)

固形分60%ルミフロンLF 100 -200 (商品名、旭硝子(株)製、 水酸基当量400)

OCN - CH_{*}CH_{*}- Si (OCH_{*})。 無水イタコン酸 10

の混合物をトルエン130部中で100℃、8時間の条件で反応させて不揮発分50.5%、GPCピーク分子量3000、ガードナー粘度(25℃) Xの有機溶剤に溶解したカルボキシル 蒸及びアルコキシシラン基含有樹脂溶液(a)を 得た。 挙げられる.

- 1. 低温での硬化性が優れる。
- 2. 毒性の心配がない。
- 3. 耐酸性の良好な塗膜が得られる。
- 4. 仕上り性の良好な強膜が得られる。

実 施 例

以下、本発明の実施例を示す。「部」及び 「%」はそれぞれ重量基準である。

実施例1

(部)

グリシジル メタクリレート 14.2 アクリル酸 7.2

ィーメタクリロキシプロピル

トリメトキシシラン 5.0

ントリル 2.0

の混合物をキシレン100部中で90℃、2時間 の条件でラジカル重合反応を行なって不揮発分 50.2%、GPCピーク分子量40000、

(溶)

3. 4-エポキシシクロヘキ

シルメタクリレート 20.0

2-ヒドロキシエチルアクリ

レート 11.6

 $n-\mathcal{I}\mathcal{F}\mathcal{N}\mathcal{P}\mathcal{O}\mathcal{V}\mathcal{V}-\mathcal{V}$ 68.4

アゾビスイソブチロントリル 5.0

の混合物をトルエン 1 0 0 部中で 1 1 0 ℃、3 時間の条件でラジカル重合反応を行なって不揮発分4 9.8%、GPCピーク分子量 1 5 0 0 0、ガードナー粘度 (25℃) 0 の有機溶剤に溶解したエポキシ基合有樹脂溶液 (b)を得た。

上記樹脂溶液 (a) /樹脂溶液 (b) を固形分 重量比が 1 / 1 になるように配合した。

実施例3

実施例2の混合物固形分100部に対して、テトラキス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム 0.5 部添加した。

実施例4

実施例2の混合物固形分100部に対して、テ

トラキス (エチルアセトアセテート) ジルコニウム 0.5 部添加した。

実施例 5

· (部)

アーメタクリロキシブロビル

の混合物を100℃、8時間反応させ、アルコール、水及びギ酸を減圧除去を行なってGPCピーク分子量2500のシロキサンマクロモノマーを得た。

上記シロキサンマクロモノマー 20 グリシジルメタクリレート 20 スチレン 20 2-エチルヘキシルアクリレート40 アゾビスイソプチロニトリル 5 の混合物を酢酸プチル100部中で100℃、

を20部添加した。

実施例7

実施例6の混合物固形分100部に対して、酸性白土5部を添加分散を行なった。

実施例8

実施例1において、キシレンをプチルセロソルプ同部使用した以外は、実施例1と同様にして樹脂溶液を得た。該樹脂溶液100部に対し、ジメチルアミノエタノール5部を添加し、更に脱イオン水を添加して固形分30%水性樹脂溶液を得た。実施例9

トリル

トリル 5.0

の混合物をヘブタン100部中で90℃、3時間

3 時間の条件でラジカル重合反応を行なって、不 揮 発 分 5 0 . 0 % 、 G P C ピーク 分 子 量 8 0 0 0 、ガードナー粘度 (2 5 ℃) H の有機溶 剤に溶解したエポキシ基、シラン基含有樹脂溶液 (c) を得た。

トリメチロールプロパン41.0部、ネオペンチルグリコール73.5部、アジピン酸87.6部、無水フタル酸44.4部の混合物を220℃で酸価3になるまで反応を行なった後、キシレン配合し、固形分75%の水酸基含有ポリエステル樹脂溶液を得た。次に該樹脂溶液175部に無水コハク酸13部を配合し120℃、5時間反応を行なって不揮発分76.7%GPCピーク分子量5800、ガードナー粘度(25℃)2-4のカルポキシル基含有樹脂溶液(d)を得た

上記樹脂溶液 (c) /樹脂溶液 (d) を固形分 重量比が 7 / 3 になるように配合した。

実施例6

実施例5の混合物固形分100部に対して、

の条件でラジカル重合反応を行なって、不揮発分 49.8%、GPCピーク分子数5000、ガー ドナー粘度 (25℃) Aの分散安定剤を得た。

上記分離安定剤200部をヘブタン50部、イソプロパノール50部で希釈したのち、このものに下記

(部)

トリル

混合物を3時間かけて滴下し、85℃でラジカル 重合反応を行なって、不揮発分50.2%、ガードナー粘度C、平均粒子径0.2μの乳白色非水 分離液を得た。

次に該非水分散液固形分100部に対して、

を10部添加した。

実施例10

実施例10の組成物固形分100部に対して、アルミニウムトリーtertープトキシド0.2部添加した。

実施例11

	(部)
3. 4-エポキシシクロヘキシ	
ルメチルメククリレート	2 0
2 - ヒドロキシエチルアクリ	
レート	1 6
アクリル酸	7
ァーメクアクリロキシブロビ	
ルトリメトキシシラン	1 0
2 - エチルヘキシルメタアク	
リレート	4 7
アゾビスジメチルバレロニトリル	5

の混合物をヘプタン100部中で90℃3時間の 条件でラジカル重合反応を行なって不揮発分 50.2%GPCピーク分子量6000.ガード

比較例1

実施例3で用いた樹脂溶液(a)

比較例2

アクリルボリオール(2 - ヒドロキシエチルア クリレート/n - ブチルメククリレート/スチレン/アゾピスイソブチロニトリル=116部/ 734部/150部/10部)100部に、サイメル303(商標名、サイナミド社製、メトキシメラミン樹脂)30部を添加した。

[塗膜性能試験]

実施例 1 及び比較例 1 . 2 の各組成物を乾燥膜 厚 1 0 . 0 μm (但し耐水性、5 0 μmで試験した) になるように塗装した後、1 4 0 ℃で 3 0 分 間硬化させて、試験に供した。

ゲル分率: 乾燥させた塗膜をガラス板から剝がし とりソックスレー抽出器で遠流温度でアセトンを 用いて 6 時間抽出した後、塗膜の残分を%で表わ した。

耐水性:素材は軟鋼板を用いた。試験片を温水 (40℃)に60日間浸漉し、その後遮面状態の ナー粘度 (25℃) BCの分散安定剤溶液を得た

上記分散安定剤300部をヘブタン100部、 iso-ブタノール200部で希釈した後このもの に下記

	(部)
グリシジルメククリレート	7 1
2 - ヒドロキシエチルアク	
リレート	5 8
メチルメタクリレート	2 7 0
エチルアクリレート	1 0 1
アゾピスジメチルバレロニ	
トリル	7.5

混合物を 4 時間かけて滴下し、95℃でラジカル 重合反応を行なって不揮発分 5 9 . 1 % ガード ナー粘度 (25℃) D、平均粒子径、0.2 μの 乳白色非水分散液を得た。

次に該非水分散液固形分100部に対し、トリス(アセチルアセトナト)アルミニウムを 0.2部添加した。

異常(ブリスター、白化、ツヤボケ等)の有無を 調べた。

耐酸性:素材はガラス板を用いた。試験片を40%H。SO、水溶液(40℃)中に5時間浸漬し、塗膜外観(ツヤボケ、白化等)を観察した。

塗面状態:素材は軟鋼板を用いた。塗面状態の異常(ツヤボケ、チヂミ、ワレ、ハガレ、顔料によるブツ等)の有無を調べた。

	-							実	施	9 71					比集	文 例
				. 1	2	3	4	5	6	. 7	8	9	10	·1 1	1	2
4	1 0 3 0	分烷化	- - - 1	90.0	99.4	88.4	97.2	89.4	84.5	95.8	80.2	92.6	98.2	98.1	0	0
ル分	1 2 3 0	0℃-分焼作	- †	92.2	99.8	91.2	98.8	90.2	92.0	96.2	91.4	94.8	98.8	98.5	10.2	50.5
串	1 4 3 0	0℃- 分焼作	- - -	94.5	99.8	93.0	98.8	92.0	94.3	97.2	93.8	94.9	98.8	98.9	55.5	98.5
捡	面	状 第	2	良好	1	1	1	ļ	1	•	1	-	-	-	1	-
遊膜	耐	水 t	ŧ	良好	1	1	+	1	-	•	-		-	<u></u>	ツヤボケ	良好
性能	耐	酸性	ŧ	良好	1	-	-	-		-	-	-	-	-	白化	ツヤボケ